

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 20. Juni 2002 (20.06.2002)

PCT

(74) Anwalt:

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/48249 A2

(51) Internationale Patentklassifikation?:

C08K 5/00

WIBBELMANN, Jobst; Wuesthoff & Wuesthoff, Schweigerstrasse 2, 81541 München (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/14290

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Dezember 2001 (05.12.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 61 935.5 13. Dezember 2000 (13.12.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CROMPTON VINYL ADDITIVES GMBH [DE/DE]; Chemiestrasse 22, 68623 Lampertheim (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FRIEDRICH, Hans-Helmut [DE/DE]; Am Rauhenstein 8, 64686 Lautertal-Gadernheim (DE). KUHN, Karl-Josef [DE/DE]; Nibelungenstrasse 774, 64686 Lautertal-Gadernheim (DE). WEHNER, Wolfgang [DE/DE]; Wetzbach 34, 64673 Zwingenberg (DE). HOPFMANN, Thomas [DE/DE]; Goethestrasse 5, 64653 Lorsch (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

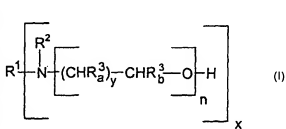
Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: STABILIZER SYSTEM FOR STABILIZING POLYMERS THAT CONTAIN HALOGEN

(54) Bezeichnung: STABILISATORSYSTEM ZUR STABILISIERUNG HALOGENHALTIGER POLYMERE



(57) Abstract: The invention relates to stabilizer mixtures which are suited for stabilizing polymers that contain halogen, particularly PVC, whereby said mixtures contain: a) a perchlorate salt, and; b) an alkanolamine of formula (I) or a reaction product consisting of a monofunctional or polyfunctional epoxide and ammonia or of a monofunctional or polyfunctional dialkyl (aryl)amine or monoalkyl (aryl)amine.

(57) Zusammenfassung: Es werden Stabilisatormischungen beschrieben, enthaltend mindestens: a) ein Perchlorat-Salz und b) ein Alkanolamin der Formel (I) oder ein Umsetzungsprodukt aus einem mono- oder polyfunktionellen Epoxid und Ammoniak oder einem mono- oder polyfunktionellen Dialkyl (Aryl)- oder Monoalkyl (Aryl)amin, die sich zum Stabilisieren von halogenhaltigen Polymeren, insbesondere PVC, eignen.



5 <u>Stabilisatorsystem zur Stabilisierung halogenhaltiger</u> Polymere

Die Erfindung betrifft Stabilisatormischungen umfassend mindestens ein Perchlorat-Salz und ein Alkanolamin, die 10° sich zur Stabilisierung halogenhaltiger Polymere eignen.

Zum Beispiel kann PVC als halogenhaltiges Polymer durch eine Reihe von Zusatzstoffen stabilisiert werden.

Verbindungen der Schwermetalle Blei, Barium und Cadmium sind dafür besonders gut geeignet, sind jedoch heute aus ökologischen Gründen oder wegen ihres Schwermetallgehalts umstritten (vgl. "Kunststoffadditive", R. Gächter/H.

Müller, Carl Hanser Verlag, 3. Aufl. 1989, Seiten 303-311 (siehe auch 4. Auflage aus 2001) und "Kunststoff Handbuch PVC", Band 2/1, W. Becker/D. Braun, Carl Hanser Verlag, 2. Aufl., 1985, Seiten 531 - 538; sowie Kirk-Othmer: "Encyclopedia of Chemical Technology", 4th Ed., 1994, Vol. 12, Heat Stabilizers, S. 1071 - 1091).

25 Man sucht daher weiter nach wirksamen Stabilisatoren und Stabilisatormischungen, welche frei von Blei, Barium und Cadmium sind.

Es wurde nun gefunden, daß sich Mischungen aus mindestens einem Alkanolamin der allgemeinen Formel I und mindestens einem Perchlorat-Salz, insbesondere (Erd)/Alkali-Perchlorat, besonders gut zur Stabilisierung von chlorhaltigen Polymeren, insbesondere PVC, eignen.

2

Ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Stabilisatormischungen, umfassend mindestens

a) ein Perchlorat-Salz und

b) ein Alkanolamin der Formel (I)

5

worin bedeuten

x = 1, 2 oder 3;

y = 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

n = 1 - 10;

 R^{1}, R^{2} = unabhängig voneinander H, $C_{1}-C_{22}-Alkyl$, -[-10 $(CHR_{a}^{3})_{y}-CHR_{b}^{3}-O-]_{n}-H$, $-[-(CHR_{a}^{3})_{y}-CHR_{b}^{3}-O-]_{n}-CO-R_{a}^{4}$, $C_{2}-C_{20}$ Alkenyl, C2-C18-Acyl, C4-C8-Cycloalkyl, welches in B-Stellung OH-substituiert sein kann, C6-C10-Aryl, C7-C10-Alkaryl oder C_7-C_{10} -Aralkyl, oder wenn x = 1, können R^1 und R² zusätzlich zusammen mit dem N einen geschlossenen 15 4-10 gliedrigen Ring aus Kohlenstoffatomen und gegebenenfalls bis zu 2 Heteroatomen bilden, oder wenn x = 2, kann R^1 zusätzlich für $C_2-C_{18}-Alkylen$ stehen, das an beiden B-Kohlenstoffatomen mit OH substituiert und/oder durch 1 oder mehrere O-Atome und/oder 1 oder 20 mehrere NR2-Gruppen unterbrochen sein kann, oder für dihydroxysubstituiertes Tetrahydrodicyclopentadienylen, dihydroxysubstituiertes Ethylcyclohexanylen, dihydroxysubstituiertes 4,4'-(Bisphenol-Adipropylether) ylen, Isophoronylen, 25 Dimethylcyclohexanylen, Dicyclohexylmethanylen oder

Dimethylcyclohexanylen, Dicyclohexylmethanylen oder

3,3'-Dimethyldicyclohexylmethanylen stehen, und wenn x

= 3, kann R¹ zusätzlich für trihydroxysubstituiertes

(Tri-N-propylisocyanurat)triyl stehen;

3

PCT/EP01/14290

 R_{a}^{3} , R_{b}^{3} = unabhängig voneinander C_{1} - C_{22} -Alkyl, C_{2} - C_{6} -Alkenyl, C_{6} - C_{10} -Aryl, H oder CH_{2} -X- R_{b}^{5} , wobei X = 0, S, -0-CO- oder -CO-O-; $R^{4} = C_{1}$ - C_{18} -Alkyl/Alkenyl oder Phenyl; und $R^{5} = H$, C_{1} - C_{22} -Alkyl, C_{2} - C_{22} -Alkenyl oder C_{6} - C_{10} -Aryl.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Stabilisatormischungen, umfassend mindestens

a) ein Perchlorat-Salz und

5

- 10 b) ein Umsetzungsprodukt aus einem mono- oder polyfunktionellen Epoxid und Ammoniak oder einem mono- oder polyfunktionellen Dialkyl(Aryl)- oder Monoalkyl(Aryl)amin.
- Bei den Alkanolaminen der allgemeinen Formel (I) handelt es sich z.B. um Verbindungen mit R¹, R² = Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Cyclohexyl, Octyl, Lauryl, Tetradecyl, Hexadecyl, Stearyl, Oleyl, Allyl, Phenyl oder Benzyl, Hydroxyalkyl und R³ = H, Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl.
 Bevorzugt sind Alkanolamine mit R¹ = Lauryl, Tetradecyl,
 - Hexadecyl, Stearyl, Oleyl, wobei R² = Hydroxyalkyl ist.

 Weiter können Ethoxylate und Propoxylate von Triethanolund Triisopropanolamin sowie Fettaminen pflanzlicher oder
 tierischer Provenienz eingesetzt werden. Bevorzugt sind
- Trialkanolamine und Mono-Alkyl-/Alkenyl-Dialkanolamine mit R^3 = H oder Methyl und y = 1, insbesondere Fettamine, die zweifach mit Ethylen- oder Propylenoxid umgesetzt wurden. Weitere Verbindungen, die sehr gut geeignet sind, können der nachfolgenden Liste entnommen werden.

Methyl- oder Dimethylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Propyl- oder Dipropylamin zweifach oder einfach umgesetzt 35 mit Ethylen- oder Propylenoxid.

4

Isopropyl- oder Diisopropylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Butyl- oder Dibutylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit 5 Ethylen- oder Propylenoxid.

Isobutyl- oder Diisobutylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

10 Pentyl- oder Dipentylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Isopentyl- oder Diisopentylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

15

Hexyl- oder Dihexylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Isohexyl- oder Diisohexylamin zweifach oder einfach 20 umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Heptyl- oder Diheptylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

25 Isoheptyl- oder Diisoheptylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Octyl- oder Dioctylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

30

Isooctyl- oder Diisooctylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Nonyl- oder Dinonylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit 35 Ethylen- oder Propylenoxid.

5

PCT/EP01/14290

Isononyl- oder Diisononylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Decyl- oder Didecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit 5 Ethylen- oder Propylenoxid.

Isodecyl- oder Diisodecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

10

Undecyl- oder Diundecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Isoundecyl- oder Diisoundecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Dodecyl- oder Didodecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

20 Isododecyl- oder Diisododecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Tridecyl- oder Ditridecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

25

Isotridecyl- oder Diisotridecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Tetradecyl- oder Ditetradecylamin zweifach oder einfach 30 umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Hexadecyl- oder Dihexadecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

35 Octadecyl- oder Dioctadecylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

6

Eicosyl- oder Dieicosylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

5 Docosyl- oder Didocosylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

N-Methylbutylamin umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

10 N-Ethylbutylamin umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Allyl- oder Diallylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

15 Crotyl- oder Dicrotylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Octadecenyl- oder Dioctadecenylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

20

Benzyl- oder Dibenzylamin zweifach oder einfach umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

Cyclohexyl- oder Dicyclohexylamin zweifach oder einfach 25 umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

N-Methylcyclohexylamin umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

30 N-Ethylcyclohexylamin umgesetzt mit Ethylen- oder Propylenoxid.

4-Vinyl-1-cyclohexen-diepoxid zweifach umgesetzt mit Diethanol- bzw. Diisopropanolamin.

7

Dicyclopentadien-diepoxid zweifach umgesetzt mit Diethanolbzw. Diisopropanolamin.

Bisphenol A-diglycidylether zweifach umgesetzt mit
5 Diethanol- bzw. Diisopropanolamin.

Trisglycidylisocyanurat dreifach umgesetzt mit Diethanolbzw. Diisopropanolamin.

10 Bevorzugt sind Trialkanolamine und Mono-Alkyl/Alkenyl-Dialkanolamine mit R_a^3 , R_b^3 unabhängig voneinander H oder Methyl und y=1.

Es zeigte sich, dass sich Verbindungen der allgemeinen
Formel (I) mit y = 1-6, d.h. mit bis zu 6 Methylengruppen
zwischen der Aminogruppe und dem hydroxy-substituierten
Kohlenstoffatom, zur Verwendung als PVC-Stabilisator in
Kombination mit einem Perchlorat-Salz eignen.

20 Erfindungsgemäß können auch Verbindungen der allgemeinen Formel (I) eingesetzt werden mit x = 2, die also zwei Hydroxyalkylaminogruppen pro Molekül aufweisen. Beispiele dafür sind u.a. N,N,N',N'-Tetrakis(2-hydroxyethyl)ethylendiamin, N,N,N',N'-Tetrakis(2-hydroxy-1-

- propyl)ethylendiamin, N,N,N',N'-Tetrakis(2hydroxyethyl)propylendiamin oder N,N,N',N'-Tetrakis(2hydroxy-1-propyl)propylendiamin und N,N,N',N'-Tetrakis(2hydroxyethyl)hexamethylendiamin, wobei Vierfachumsetzungen
 von 1,6-Hexamethylen- oder 1,8-Octamethylendiamin bzw.
- Neopentandiamin mit Ethylen- oder Propylenoxid bevorzugt sind oder analoge Umsetzungen von Bis- aminomethylcyclohexan, Isophorondiamin, 4,4'-Diamino-dicyclohexylmethan oder 3,3'-Dimethyl-4,4'- diaminodicyclohexylmethan.

8

Erfindungsgemäß können auch Verbindungen der allgemeinen Formel (I) eingesetzt werden mit x=3, die also drei Hydroxyalkylaminogruppen pro Molekül aufweisen. Ein Beispiel dafür ist ein Umsetzungsprodukt von Trisglycidylisocyanurat mit Mono- oder Diethanolamin oder Mono- oder Dipropanolamin.

Die Alkanolamine der allgemeinen Formel (I) sind käufliche Chemikalien oder können nach bekannten Methoden durch N-Alkylierung eines entsprechenden Amins oder Ammoniak hergestellt werden (vgl. Kirk-Othmer, Vol. 2, Alkanolamines).

Beispiele für die bevorzugten Alkanolamine der allgemeinen

Formel (I) sind Tris(2-hydroxyethyl)amin, Tris(2-hydroxy-1propyl)amin, Bis(2-hydroxyethyl)-2-hydroxy-1-propylamin, Nn-Butyl-N,N-bis(2-hydroxyethyl)amin, N,N-Bis(n-butyl)-N-(2hydroxyethyl)amin, N-(3-n-Butyloxy-2-hydroxy-1-propyl)-N,Nbis(2-hydroxyethyl)amin, N-(1,3-dihydroxy-2-hydroxymethyl2-propyl)-N,N-bis(2-hydroxyethyl)amin, N,N-Bis(2hydroxyethyl)-N-palmitylamin, N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-Noleylamin, N,N-Bis(2-hydroxyethyl)-N-stearylamin, N,NBis(2-hydroxyethyl)-N-stearylamin, N-(2-

Hydroxyethyl)morpholin oder N-(2,3-dihydroxy-125 propyl)morpholin, Bis-hydroxyethylpiperazin oder Bishydroxyisopropylpiperazin und Umsetzungsprodukte von
Glycidylethern mit mono-, di-Alkylamin oder Ammoniak sowie
den davon abgeleiteten Alkanolaminen, wie beispielsweise
Ethanolamin, Diethanolamin, n-Propanolamin, i-Propanolamin,
30 n-Dipropanolamin oder i-Dipropanolamin.

Ganz besonders bevorzugt sind Additionsprodukte von
Olefinoxiden wie Octen-, Decen-, Dodecen-, Tetradecen-,
Hexadecen-, Octadecen-, Eicosen- und Docosenoxid sowie
Epoxystearylalkohol mit Diethanol- oder Diisopropanolamin.

9

WO 02/48249 PCT/EP01/14290

Diese Verbindungen mit ß-ständiger OH-Funktion an beiden Enden einer längeren Alkylkette wie z. B. N-(2-Hydroxyhexadecyl)-diethanolamin, N-(2-Hydroxy-3-octyloxypropyl)diethanolamin, N-(2-Hydroxy-3-decyloxypropyl)diethanolamin, N-(2-Hydroxy-3-octyloxypropyl)diethanolamin und Bis-N-(2-Hydroxy-3-phenyloxypropyl)ethanolamin eignen sich besonders als Komponente in den erfindungsgemäßen Stabilisatorsystemen.

10 Die Aufzählung ist nur beispielhaft und erhebt nicht den Anspruch auf Vollständigkeit.

Die Perchlorat-Salze sind dem Fachmann bekannt. Beispiele sind diejenigen der Formel M(ClO₄)_n, wobei M für Li, Na, K,

15 Mg, Ca, Sr, Ba, Zn, Al, La, Ce oder ein

Hydrotalcitschichtgitterkation steht; n ist entsprechend der Wertigkeit von M 1, 2 oder 3 oder bei Vorliegen eines Hydrotalcitschichtgitterkations O < n ≤ 1.

Die Perchlorat-Salze können dabei in verschiedenen gängigen Darreichungsformen (Formulierungen) eingesetzt werden; z.B. als Salz oder als Lösung in Wasser oder einem organischen Solvens bzw. aufgezogen auf ein Trägermaterial wie PVC, Ca-Silikat, Zeolithe oder Hydrotalcite. Beispiele für solche Perchlorat-Formulierungen sind auch z.B. Perchloratsalze, die mit Alkoholen (Polyolen, Cyclodextrinen) oder Ätheralkoholen bzw. Esteralkoholen oder Kronenether komplexiert oder gelöst sind. Weitere Ausführungsformen werden beschrieben in EP 0 394 547,

Vorzugsweise werden Natrium/Kaliumperchlorat-Salze verwendet.

10

PCT/EP01/14290

Die Verwendung von definierten Ethanolammonium-PerchloratSalzen zur Verhinderung von Verfärbungen von chlorhaltigem
Harz ist aus JP-A 61-9451 bekannt. Es handelt sich dabei um
Perchlorat-Salze mit Ammoniumsalz-Struktur, die durch

5 Zugabe von primären, sekundären oder tertiären
Ethanolaminen zu einer Perchlorsäurelösung gewonnen werden
können. Ammoniumperchlorat-Salze sind generell hitze- und
schockempfindliche Verbindungen und bergen daher eine
gewisse Explosionsgefahr, was sie für großtechnische
10 Anwendungen in der Kunststoffverarbeitung ungeeignet macht.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Kombinationen der erfindungsgemäßen Stabilisatormischungen mit mindestens einem anderen üblichen Additiv bzw. Stabilisator. Teil der 15 Erfindung sind somit Kombinationen der Stabilisatormischungen umfassend mindestens ein Perchlorat-Salz und mindestens eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) mit mindestens einem anderen üblichen Additiv bzw. Stabilisator. Bevorzugt sind Phosphite, Polyole und Disaccharidalkohole, Glycidylverbindungen, Hydrotalcite, 20 Zeolithe (Alkali bzw. Erdalkalialumosilikate), Füllstoffe, Metallseifen, Alkali und Erdalkali-Verbindungen, Gleitmittel, Weichmacher, Pigmente, epoxidierte Fettsäureester und andere Epoxidverbindungen, 25 Antioxidantien, UV-Absorber, Lichtschutzmittel, optische Aufheller und Treibmittel.

Besonders bevorzugt sind epoxidierte Fettsäureester und andere Epoxidverbindungen, Polyole, Erdalkaliseifen, Zeolithe, Hydrotalcite und Phosphite. Ganz besonders bevorzugt sind Phosphite, Phosphite in Kombination mit Polyolen, entwässerte Hydrotalcite sowie Zeolithe.

11

Mitumfasst sind auch die möglichen Reaktionsprodukte der eingesetzten Komponenten.

Bevorzugt sind auch Stabilisatormischungen, die zusätzlich ein Enamin, ein Indol oder einen Harnstoff enthalten. Beispiele für geeignete Verbindungen sind 1,4-Butandiolbis (β-aminocrotonat), Thiodiethylenglycol-bis (β-aminocrotonat), 2-Phenylindol, 2-Phenyllaurylindol, N,N'-Diphenylthioharnstoff. Weitere Beispiele sind in der deutschen Patentanmeldung 101 07 329 des Anmelders beschrieben.

Beispiele für solche zusätzlichen Komponenten sind weiter unten aufgeführt und erläutert (vgl. "Handbook of PVC
15 Formulating" von E. J. Wickson, John Wiley & Sons, New York

1993).

Polyole und Disaccharidalkohole

Als Verbindungen dieses Typs kommen beispielsweise in

20 Betracht:

Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Tripentaerythrit,
Trimethylolethan, Bistrimethylolpropan, Polyvinylalkohol,
Bistrimethylolethan, Trimethylolpropan, Zucker,
Zuckeralkohole. Bevorzugt sind davon die

25 Disaccharidalkohole.

Verwendung finden können auch Polyolsirupe, wie Sorbit-, Mannit- und Maltitsirup.

Die Polyole können in einer Menge von beispielsweise 0,01 bis 20, zweckmäßig von 0,1 bis 20 und insbesondere von 0,1

30 bis 10 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, angewandt werden.

Glycidylverbindungen

Sie enthalten die Glycidylgruppe — $CH - (CH_2)_n$, wobei R_1 , R_2 R_3

12

PCT/EP01/14290

diese direkt an Kohlenstoff, Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatome gebunden ist, und worin entweder R_1 und R_3 beide Wasserstoff sind, R_2 Wasserstoff oder Methyl und n=0 ist, oder worin R_1 und R_3 zusammen $-CH_2-CH_2-$ oder $-CH_2-CH_2 -CH_2-$ bedeuten, R_2 dann Wasserstoff und n=0 oder 1 ist.

Vorzugsweise finden Glycidylverbindungen mit zwei funktionellen Gruppen Verwendung. Es können aber auch prinzipiell Glycidylverbindungen mit einer, drei oder mehr funktionellen Gruppen eingesetzt werden.

Vorwiegend werden Diglycidylverbindungen mit aromatischen Gruppen eingesetzt.

Die endständigen Epoxidverbindungen können in einer Menge von vorzugsweise mindestens 0,1 Teil, beispielsweise 0,1 bis 50, zweckmäßig 1 bis 30 und insbesondere 1 bis 25 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, eingesetzt werden.

Hydrotalcite

- Die chemische Zusammensetzung dieser Verbindungen ist dem Fachmann bekannt, z.B. aus den Patentschriften DE 3 843 581, US 4,000,100, EP 0 062 813 und WO 93/20135.

 Verbindungen aus der Reihe der Hydrotalcite können durch die folgende allgemeine Formel
- 25 $M^{2+}_{1-x} M^{3+}_{x} (OH)_{2} (A^{b-})_{x/b} \cdot d H_{2}O$ beschrieben werden, wobei M^{2+} = eines oder mehrere der Metalle aus der Gruppe Mg, Ca,

Sr, Zn oder Sn ist, M^{3+} = Al, oder B ist,

13

eine Zahl von 0 - 20 ist. Bevorzugt sind Verbindungen mit $A^{n} = OH^{-}, ClO_{4}^{-}, HCO_{3}^{-}, CH_{3}COO^{-}, C_{6}H_{5}COO^{-}, CO_{3}^{2}^{-},$ $(CHOHCOO)_2^{2-}$, $(CH_2COO)_2^{2-}$, $CH_3CHOHCOO^-$, HPO_3^- oder HPO_4^{2-} .

5 Beispiele für Hydrotalcite sind $Al_2O_3 \cdot 6MgO \cdot CO_2 \cdot 12H_2O$ (i), $Mg_{4,5}Al_2(OH)_{13} \cdot CO_3 \cdot 3, 5H_2O$ (ii), 4MgO·Al₂O₃·CO₂·9H₂O (iii) , 4MgO·Al₂O₃·CO₂ ·6H₂O, $\text{ZnO} \cdot 3\text{MgO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{CO}_2 \cdot 8 - 9\text{H}_2\text{O}$ und $\text{ZnO} \cdot 3\text{MgO} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot \text{CO}_2 \cdot 5 - 6\text{H}_2\text{O}$. Ganz besonders bevorzugt sind die Typen Alkamizer 2,

10 Alkamizer P 93-2 (ex Kyowa) und L-CAM (Lithiummodifizierter Hydrotalcit, ex Fuji). Bevorzugt werden entwässerte Hydrotalcite eingesetzt.

Zeolithe (Alkali bzw. Erdalkalialumosilikate)

- 15 Sie können durch die folgende allgemeine Formel $M_{x/n}[(AlO_2)_x(SiO_2)_y] \cdot wH_2O$ beschrieben werden, worin n die Ladung des Kations M; M ein Element der ersten oder zweiten Hauptgruppe, wie Li, Na, K, Mg, Ca, Sr oder Ba;
- 20 y : x eine Zahl von 0,8 bis 15, bevorzugt von 0,8 bis 1,2; und w eine Zahl von 0 bis 300, bevorzugt von 0,5 bis 30, ist. Beispiele für Zeolithe sind Natriumalumosilikate der Formeln
- 25 $Na_{12}Al_{12}Si_{12}O_{48} \cdot 27 H_2O$ [Zeolith A], $Na_6Al_6Si_6O_{24} \cdot 2 NaX \cdot 7,5$ H_2O , X=OH, Halogen, ClO_4 [Sodalith]; $Na_6Al_6Si_{30}O_{72} \cdot 24 H_2O$; $Na_8Al_8Si_{40}O_{96} \cdot 24 H_2O$; $Na_{16}Al_{16}Si_{24}O_{80} \cdot 16 H_2O$; $Na_{16}Al_{16}Si_{32}O_{96} \cdot 16 H_2O$ 16 H₂O; Na₅₆Al₅₆Si₁₃₆O₃₈₄ · 250 H₂O [Zeolith Y], Na₈₆Al₈₆Si₁₀₆O₃₈₄ · 264 H₂O [Zeolith X];
- oder die durch teilweisen bzw. vollständigen Austausch der Na-Atome durch Li-, K-, Mg-, Ca-, Sr- oder Zn-Atome darstellbaren Zeolithe wie $(Na, K)_{10}Al_{10}Si_{22}O_{64} \cdot 20 H_2O ; Ca_{4,5}Na_3[(AlO_2)_{12}(SiO_2)_{12}] \cdot 30$ H_2O ; $K_9Na_3[(AlO_2)_{12}(SiO_2)_{12}] \cdot 27 H_2O$.

Ganz besonders bevorzugt sind Na-Zeolith A und Na-Zeolith Ρ.

14

PCT/EP01/14290

Die Hydrotalcite und/oder Zeolithe können in Mengen von beispielsweise 0,1 bis 20, zweckmäßig 0,1 bis 10 und 5 insbesondere 0,1 bis 5 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile halogenhaltiges Polymere, angewandt werden.

Füllstoffe

WO 02/48249

Füllstoffe wie beispielsweise Calciumcarbonat, Dolomit, 10 Wollastonit, Magnesiumoxid, Magnesiumhydroxid, Silikate, China-Clay, Talk, Glasfasern, Glaskugeln, Holzmehl, Glimmer, Metalloxide, oder Metallhydroxide, Ruß, Graphit, Gesteinsmehl, Schwerspat, Glasfasern, Talk, Kaolin und Kreide verwandt. Bevorzugt ist Kreide (HANDBOOK OF PVC 15 FORMULATING E. J. Wickson, John Wiley & Sons, Inc., 1993, SS. 393 - 449) und Verstärkungsmittel (TASCHENBUCH der Kunststoffadditive, R. Gächter & H. Müller, Carl Hanser, 1990, S. 549 - 615).

Die Füllstoffe können in einer Menge von vorzugsweise 20 mindestens 1 Teil, beispielsweise 5 bis 200, zweckmäßig 5 bis 150 und insbesondere 5 bis 100 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, eingesetzt werden.

Metallseif<u>en</u>

- 25 Metallseifen sind in der Hauptsache Metallcarboxylate, bevorzugt längerkettiger Carbonsäuren. Geläufige Beispiele sind Stearate und Laurate, auch Oleate und Salze kürzerkettiger aliphatischer oder aromatischer Carbonsäuren wie Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure, Valeriansäure,
- Hexansäure, Sorbinsäure; Oxalsäure, Malonsäure, 30 Bernsteinsäure, Glutarsäure, Adipinsäure, Fumarsäure, Zitronensäure, Benzoesäure, Salicylsäure, Phthalsäuren, Hemimellithsäure, Trimellithsäure, Pyromellithsäure.

15

Als Metalle seien genannt: Li, Na, K, Mg, Ca, Sr, Ba, Zn, Al, La, Ce und Seltenerdmetalle. Oft verwendet man sogenannte synergistische Mischungen wie Barium/Zink-, Magnesium/Zink-, Calcium/Zink- oder Calcium/Magnesium/Zink-5 Stabilisatoren. Die Metallseifen können einzeln oder in Mischungen eingesetzt werden. Eine Übersicht über gebräuchliche Metallseifen findet sich in Ullmanns Encyclopedia of Industrial Chemistry, 5th Ed., Vol. A16 (1985), S. 361 ff.).

10 Die Metallseifen bzw. deren Mischungen können in einer Menge von beispielsweise 0,001 bis 10 Gew.-Teilen, zweckmäßig 0,01 bis 8 Gew.-Teilen, besonders bevorzugt 0,05 bis 5 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, angewandt werden.

15

Alkali und Erdalkali-Verbindungen

Darunter versteht man vornehmlich die Carboxylate der oben beschriebenen Säuren, aber auch entsprechende Oxide bzw. Hydroxide oder Carbonate. Es kommen auch deren Gemische mit 20 organischen Säuren in Frage. Beispiele sind LiOH, NaOH, KOH, CaO, Ca(OH₂), MgO, Mg(OH)₂, Sr(OH)₂, Al(OH)₃, CaCO₃ und MgCO₃ (auch basische Carbonate, wie beispielsweise Magnesia Alba und Huntit), sowie fettsaure Na- und K-Salze. Bei Erdalkali- und Zn-Carboxylaten können auch deren Addukte mit MO oder M(OH)₂ (M = Ca, Mg, Sr oder Zn), sogenannte "overbased" Verbindungen, zum Einsatz kommen. Bevorzugt werden zusätzlich zu den erfindungsgemäßen Stabilisatoren Alkali-, Erdalkali- und/oder Aluminiumcarboxylate eingesetzt.

30

25

Gleitmittel

Als Gleitmittel kommen beispielsweise in Betracht: Montanwachs, Fettsäureester, PE-Wachse, Amidwachse, Chlorparaffine, Glycerinester oder Erdalkaliseifen, ferner 16

PCT/EP01/14290

Fettketone sowie Gleitmittel auf oder Kombinationen davon, wie in EP 0 259 783 aufgeführt. Bevorzugt ist Calciumstearat.

5 Weichmacher

15

WO 02/48249

Als organische Weichmacher kommen beispielsweise solche aus den folgenden Gruppen in Betracht:

- A) Phthalsäureester: wie bevorzugt Di-2-ethylhexyl-, Diiso-nonyl- und Di-iso-decylphthalat, die auch unter den
- 10 gebräuchlichen Abkürzungen DOP (Dioctylphthalat, Di-2--ethylhexyl-phthalat), DINP (Diisononylphthalat), DIDP (Di-isodecylphthalat) bekannt sind.
 - B) Ester aliphatischer Dicarbonsäuren, insbesondere Ester von Adipin-, Azelain- und Sebazinsäure: wie bevorzugt Di-2-ethylhexyladipat und Di-iso-octyladipat.
 - C) Trimellithsäureester, beispielsweise Tri-2-ethylhexyltrimellithat, Tri-iso-decyltrimellithat (Gemisch), Tri-iso-tridecyltrimellithat, Tri-iso-octyltrimellithat (Gemisch) sowie Tri- C_6 - C_8 -alkyl, Tri- C_6 -
- 20 C_{10} -alkyl-, Tri- C_7 - C_9 -alkyl- und Tri- C_9 - C_{11} -alkyl-trimellithate. Gebräuchliche Abkürzungen sind TOTM

(Trioctyltrimellitat, Tri-2-ethylhexyl-trimellitat), TIDTM (Triisodecyltrimellitat) und TITDTM (Triisotridecyl-

- 25 trimellitat).
 - D) Epoxyweichmacher: In der Hauptsache sind das epoxidierte ungesättigte Fettsäuren wie z.B. epoxidiertes Sojabohnenöl.
 - E) Polymerweichmacher: Die gebräuchlichsten
- Ausgangsmaterialien für die Herstellung der Polyesterweichmacher sind: Dicarbonsäuren wie Adipin-, Phthal-, Azelain- und Sebacinsäure; Diole wie 1,2-Propandiol, 1,3-Butandiol, 1,4-Butandiol, 1,6-Hexandiol, Neopentylglycol und Diethylenglykol.

17

F) Phosphorsäureester: Eine Definition dieser Ester ist im vorstehend genannten "Taschenbuch der Kunststoffadditive"

Kapitel 5.9.5, SS. 408 - 412, zu finden. Beispiele für solche Phosphorsäureester sind Tributylphosphat, Tri-2-

5 ethylbutylphosphat, Tri-2-ethylhexylphosphat, Trichlorethylphosphat, 2-Ethyl-hexyl-di-phenylphosphat, Kresyldiphenylphosphat, Triphenylphosphat, Trikresylphosphat und Trixylenylphosphat. Bevorzugt sind Tri-2ethylhexyl-phosphat sowie ${\tt Reofos}^{\circledR}$ 50 und 95 (Ciba

Spezialitätenchemie). 10

- G) Chlorierte Kohlenwasserstoffe (Paraffine)
- H) Kohlenwasserstoffe
- I) Monoester, z. B. Butyloleat, Phenoxyethyloleat, Tetrahydrofurfuryloleat und Alkylsulfonsäureester.
- Glykolester, ż. B. Diglykolbenzoate. 15 J)

Eine Definition dieser Weichmacher und Beispiele für solche sind in "Kunststoffadditive", R. Gächter/H. Müller, Carl Hanser Verlag, 3. Aufl., 1989, Kapitel 5.9.6, Seiten 412 -

20 415, sowie in "PVC Technology ", W. V. Titow, 4th. Ed., Elsevier Publ., 1984, Seiten 165 - 170 angegeben. Es können auch Mischungen unterschiedlicher Weichmacher verwandt werden.

Die Weichmacher können in einer Menge von beispielsweise 5 bis 20 Gew.-Teilen, zweckmäßig 10 bis 20 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, angewandt werden. Hartbzw. Halbhart-PVC enthält bevorzugt bis zu 10 %, besonders bevorzugt bis zu 5 % oder keinen Weichmacher.

30 Pigmente

Geeignete Stoffe sind dem Fachmann bekannt. Beispiele für anorganische Pigmente sind TiO2, Pigmente auf Zirkonoxidbasis, BaSO4, Zinkoxid (Zinkweiss) und Lithopone (Zinksulfid/Bariumsulfat), Ruß, Russ-Titandioxid-

Mischungen, Eisenoxidpigmente, Sb₂O₃, (Ti,Ba,Sb)O₂, Cr₂O₃, Spinelle wie Cobaltblau und Cobaltgrün, Cd(S,Se), Ultramarinblau. Organische Pigmente sind z. B. Azopigmente, Phthalocyaninpigmente, Chinacridonpigmente, Perylen
5 pigmente, Diketo-pyrrolopyrrolpigmente und Anthrachinonpigmente. Bevorzugt ist TiO₂ auch in mikronisierter Form. Eine Definition und weitere Beschreibungen finden sich im "Handbook of PVC Formulating", E. J.Wickson, John Wiley & Sons, New York, 1993.

Phosphite

Organische Phosphite sind bekannte Co-Stabilisatoren für chlorhaltige Polymere. Beispiele sind Trioctyl-, Tridecyl-, Tridodecyl-, Tritridecyl-, Tripentadecyl-, Trioleyl, Tristearyl-, Triphenyl-, Trilauryl-, Trikresyl-, Trisnonylphenyl-, Tris-2,4-t-butyl-phenyl- oder Tricyclohexylphosphit.

Weitere geeignete Phosphite sind verschieden gemischte

20 Aryl-dialkyl. bzw. Alkyl-diarylphosphite wie Phenyldioctyl-, Phenyldidecyl-, Phenyldidodecyl-, Phenylditridecyl-, Phenylditetradecyl-, Phenyldipentadecyl-, Octyldiphenyl-, Decyldiphenyl-, Undecyldiphenyl-, Dodecyldiphenyl-, Tridecyldiphenyl-, Tetradecyldiphenyl-, Pentadecyldiphenyl-, Oleyldiphenyl-, Stearyldiphenyl- und Dodecyl-bis-2,4-di-

t-butylphenylphosphit.
Weiterhin können auch Phosphite verschiedener Di- bzw.
Polyole vorteilhaft verwandt werden: z. B.

30 Poly(dipropylenglykol)phenylphosphit, Tetra-isodecyldipropylenglykoldiphosphit, Tris-dipropylenglykolphosphit,
Tetramethylolcyclohexanol-decyldiphosphit,
Tetramethylolcyclohexanol-butoxyethoxy-ethyldiphosphit,
Tetramethylolcyclohexanol-nonylphenyldiphosphit, Bis-

Tetraphenyldipropylenglykoldiphosphit,

19

nonylphenyl-di-trimethylolpropandiphosphit, Bis-2butoxyethyl-di-trimethylolpropandiphosphit, Trishydroxyethylisocyanurat-hexadecyltriphosphit, Didecylpentaerythritdiphosphit,

- Distearylpentaerythritdiphosphit, Bis-2,4-di-tbutylphenylpentaerythritdiphosphit, sowie Gemische dieser Phosphite und Aryl/alkylphosphit-Gemische der statistischen Zusammensetzung $(H_{19}C_9-C_6H_4)O_{1,5}P(OC_{12,13}H_{25,27})_{1,5}$ oder $[C_8H_{17} {\rm C_6H_4-O-]_2P[i-C_8H_{17}O]}\,,\,\,({\rm H_{19}C_9-C_6H_4})\,{\rm O_{1,5}P\,(OC_{9,11}H_{19,23})_{1,5}}.$
- Die organischen Phosphite können in einer Menge von 10 beispielsweise 0,01 bis 10, zweckmäßig 0,05 bis 5 und insbesondere 0,1 bis 3 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, angewandt werden.
- Epoxidierte Fettsäureester und andere Epoxidverbindungen 15 Die erfindungsgemäße Stablisatorkombination kann zusätzlich vorzugsweise mindestens einen epoxidierten Fettsäureester enthalten. Es kommen dafür vor allem Ester von Fettsäuren aus natürlichen Quellen (Fettsäureglyceride), wie Sojaöl
- 20 oder Rapsöl, in Frage. Es können aber auch synthetische Produkte zum Einsatz kommen, wie epoxidiertes Butyloleat. Ebenso verwendet werden können epoxidiertes Polybutadien und Polyisopren, gegebenenfalls auch in partiell hydroxylierter Form, oder Glycidylacrylat und
- 25 Glycidylmethacrylat als Homo-bzw. Copolymer. Diese Epoxyverbindungen können auch auf eine Alumosalz-Verbindung aufgebracht sein; siehe hierzu auch DE-A-4 031 818.

Antioxidantien

30 Alkylierte Monophenole, z. B. 2,6-Di-tert-butyl-4-methylphenol, Alkylthiomethylphenole, z. B. 2,4-Dioctylthiomethyl-6-tert-butylphenol, Alkylierte Hydrochinone, z. B. 2,6-Di-tert-butyl-4-methoxyphenol, Hydroxylierte Thiodiphenylether, z. B. 2,2'-Thio-bis-(6-

20

tert-butyl-4-methylphenol), Alkyliden-Bisphenole, z. B. 2,2'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-4-methylphenol), Benzylverbindungen, z. B. 3,5,3',5'-Tetra-tert-butyl-4,4'dihydroxydibenzylether, Hydroxybenzylierte Malonate, z. B. 5 Dioctadecyl-2,2-bis-(3,5-di-tert-butyl-2-hydroxybenzyl)-malonat, Hydroxybenzyl-Aromaten, z. B. 1,3,5-Tris-(3,5-ditert-butyl-4-hydroxybenzyl)-2,4,6-trimethylbenzol, Triazinverbindungen, z. B. 2,4-Bis-octylmercapto-6-(3,5-ditert-butyl-4-hydroxyanilino)-1,3,5-triazin, Phosphonate und 10 Phosphonite, z. B. Dimethyl-2,5-di-tert-butyl-4hydroxybenzylphosphonat, Acylaminophenole, z. B. 4-Hydroxylaurinsäureanilid, Ester der beta-(3,5-Di-tert-butyl-4hydroxyphenyl)-propionsäure, der beta-(5-tert-Butyl-4hydroxy-3-methylphenyl)-propionsäure, der beta-(3,5-15 Dicyclohexyl-4-hydroxyphenyl)-propionsäure, Ester der 3,5-Di-tert-butyl-4-hydroxyphenylessigsäure mit ein- oder mehrwertigen Alkoholen, Amide der beta-(3,5-Di-tert-butyl-4hydroxyphenyl)-propionsäure, wie z. B. N, N'-Bis-(3, 5-ditert-butyl-4-hydroxyphenylpropionyl)-hexamethylendiamin, 20 Vitamin E (Tocopherol) und Abkömmlinge. Die Antioxidantien können in einer Menge von beispielsweise 0,01 bis 10 Gew.-Teilen, zweckmäßig 0,1 bis 10 Gew.-Teilen und insbesondere 0,1 bis 5 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, angewandt werden.

25

UV-Absorber und Lichtschutzmittel

Beispiele dafür sind: 2-(2'-Hydroxyphenyl)-benztriazole,
wie z. B. 2-(2'-Hydroxy-5'-methylphenyl)-benztriazol, 2Hydroxybenzophenone, Ester von gegebenenfalls

30 substituierten Benzoesäuren, wie z. B. 4-tert-Butyl-phenylsalicylat, Phenylsalicylat, Acrylate, Nickelverbindungen,
Oxalsäurediamide, wie z. B. 4,4'-Di-octyloxy-oxanilid,
2,2'-Di-octyloxy-5,5'-di-tert-butyl-oxanilid, 2-(2Hydroxyphenyl)-1,3,5-triazine, wie z. B. 2,4,6-Tris(2-

21

hydroxy-4-octyloxyphenyl)-1,3,5-triazin, 2-(2-Hydroxy-4--octyloxyphenyl)-4,6-bis-(2,4-dimethylphenyl)-1,3,5-triazin, Sterisch gehinderte Amine, wie z. B. Bis(2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-4-yl)-sebacat, Bis(2,2,6,6-tetramethyl-piperidin-4-yl)-succinat.

Treibmittel

Treibmittel sind z. B. organische Azo- und Hydrazoverbindungen, Tetrazole, Oxazine,

10 Isatosäureanhydrid, sowie Soda und Natriumbicarbonat.

Bevorzugt sind Azodicarbonamid und Natriumbicarbonat sowie deren Mischungen.

Definitionen und Beispiele für Schlagzähmodifikatoren und
Verarbeitungshilfen, Geliermittel, Antistatika, Biocide,
Metalldesaktivatoren, optische Aufheller,
Flammschutzmittel, Antifogging-agents sowie
Kompatibilisatoren sind beschrieben in
"Kunststoffadditive", R. Gächter/H. Müller, Carl Hanser
Verlag, 3. Aufl., 1989, sowie 4. Aufl. 2001 und im
"Handbook of Polyvinyl Chloride Formulating" E. J. Wilson,
J. Wiley & Sons, 1993, sowie in "Plastics Additives" G.
Pritchard, Chapman & Hall, London, 1st Ed., 1998.
Schlagzähmodifikatoren sind ferner ausführlich beschrieben
in "Impact Modifiers for PVC", J. T. Lutz/D. L.
Dunkelberger, John Wiley & Sons, 1992.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Zusammensetzungen, die ein chlorhaltiges Polymer und eine 30 erfindungsgemäße Stabilisatormischung enthalten.

Bei diesen Zusammensetzungen sind die Verbindungen der allgemeinen Formeln (I) zur Erzielung der Stabilisierung im chlorhaltigen Polymer zweckmäßig zu 0,01 bis 10,

22

vorzugsweise zu 0,05 bis 5, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, zu verwenden.

Die Perchlorat-Salze können in einer Menge von 5 beispielsweise 0,001 bis 5, zweckmäßig 0,01 bis 3, besonders bevorzugt 0,01 bis 2 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile PVC, angewandt werden.

Bevorzugt sind Zusammensetzungen, bei denen das Verhältnis 10 von der Verbindung der allgemeinen Formel (I) zum Perchlorat-Salz, bezogen auf das Gewicht, im Bereich von 1.5:1 bis 10:1 liegt.

Beispiele für die zu stabilisierenden chlorhaltigen Polymere sind: Polymere des Vinylchlorides, 15 Vinylidenchlorids, Vinylharze, enthaltend Vinvlchlorideinheiten in deren Struktur, wie Copolymere des Vinylchlorids und Vinylester von aliphatischen Säuren, insbesondere Vinylacetat, Copolymere des Vinylchlorids mit Estern der Acryl- und Methycrylsäure und mit Acrylnitril, 20 Copolymere des Vinylchlorids mit Dienverbindungen und ungesättigten Dicarbonsäuren oder deren Anhydride, wie Copolymere des Vinylchlorids mit Diethylmaleat, Diethylfumarat oder Maleinsäureanhydrid, nachchlorierte Polymere und Copolymere des Vinylchlorids, Copolymere des Vinylchlorids und Vinylidenchlorids mit ungesättigten Aldehyden, Ketonen und anderen, wie Acrolein, Crotonaldehyd, Vinylmethylketon, Vinylmethylether, Vinylisobutylether und ähnliche; Polymere des Vinylidenchlorids und Copolymere desselben mit Vinylchlorid und anderen polymerisierbaren Verbindungen; Polymere des Vinylchloracetates und Dichlordivinylethers; chlorierte Polymere des Vinylacetates, chlorierte polymerische Ester der Acrylsäure und der alpha-substituierten Acrylsäure;

23

PCT/EP01/14290

Polymere von chlorierten Styrolen, zum Beispiel
Dichlorstyrol; Chlorkautschuke; chlorierte Polymere des
Ethylens; Polymere und nachchlorierte Polymere von
Chlorbutadiens und deren Copolymere mit Vinylchlorid,

5 chlorierte Natur- und Synthesekautschuke, sowie Mischungen
der genannten Polymere unter sich oder mit anderen
polymerisierbaren Verbindungen. Im Rahmen dieser Erfindung
sind unter PVC auch Copolymerisate mit polymerisierbaren
Verbindungen wie Acrylnitril, Vinylacetat oder ABS zu

10 verstehen, wobei es sich um Suspensions-, Masse- oder
Emulsionspolymerisate handeln kann.
Bevorzugt ist ein PVC-Homopolymer, auch in Kombination mit
Polyacrylaten.

Ferner kommen auch Pfropfpolymerisate von PVC mit EVA, ABS 15 und MBS in Betracht. Bevorzugte Substrate sind auch Mischungen der vorstehend genannten Homo-und Copolymerisate, insbesondere Vinylchlorid-Homopolymerisate, mit anderen thermoplastischen oder/und elastomeren Polymeren, insbesondere Blends mit ABS, MBS, NBR, SAN, EVA, 20 CPE, MBAS, PMA, PMMA, EPDM und Polylactonen, insbesondere aus der Gruppe ABS, NBR, NAR, SAN und EVA. Die verwandten Abkürzungen für die Copolymerisate sind dem Fachmann geläufig und bedeuten folgendes: ABS: Acrylnitril-Butadien-Styrol; SAN: Styrol-Acrylnitril; NBR: Acrylnitril-Butadien; 25 NAR: Acrylnitril-Acrylat; EVA: Ethylen-Vinylacetat. Es kommen insbesondere auch Styrol-Acrylnitril-Copolymerisate auf Acrylat-Basis (ASA) in Betracht. Bevorzugt als Komponente sind in diesem Zusammenhang

Polymerzusammensetzungen, die als Komponenten (i) und (ii) eine Mischung aus 25-75 Gew.-% PVC und 75-25 Gew.-% der genannten Copolymerisate enthalten. Von besonderer Bedeutung sind als Komponente Zusammensetzungen, aus (i) 100 Gewichtsteilen PVC, und (ii) 0 -300 Gewichtsteilen ABS

24

PCT/EP01/14290

und/oder mit SAN modifiziertes ABS und 0-80 Gewichtsteilen der Copolymeren NBR, NAR und/oder EVA, insbesondere jedoch EVA.

- Weiterhin kommen zur Stabilisierung im Rahmen dieser Erfindung auch insbesondere Recyclate chlorhaltiger Polymere in Frage, wobei es sich hierbei um die oben näher beschriebenen Polymere handelt, welche durch Verarbeitung, Gebrauch oder Lagerung eine Schädigung erfahren haben.
- 10 Besonders bevorzugt ist PVC-Recyclat.

Die erfindungsgemäß mitverwendbaren Verbindungen sowie die chlorhaltigen Polymeren sind dem Fachmann allgemein bekannt und werden detailliert beschrieben in "Kunstoffadditive",

- 15 R. Gächter/H. Müller, Carl Hanser Verlag, 3. Aufl., 1989; in der DE 197 41 778 und der EP-A 99 105 418.0 vom 17.03.1999, auf welche hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird.
- Die erfindungsgemäße Stabilisierung eignet sich für chlorhaltige Polymerzusammensetzungen, die nicht weichgemachte resp. weichmacherfreie oder im wesentlichen weichmacherfreie Zusammensetzungen darstellen, als auch für weichgemachte Zusammensetzungen.

25

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen eignen sich insbesondere, in Form von Hart-Rezepturen, für Hohlkörper (Flaschen), Verpackungsfolien (Tiefziehfolien), Blasfolien, Crash pad-Folien (Automobile), Rohre, Schaumstoffe,

Schwerprofile (Fensterrahmen), Lichtwandprofile,
Bauprofile, Folien (auch Luvitherm), PVC-Rohre, Profile,
Sidings, Fittings, Bürofolien und Apparatur-Gehäuse
(Computer, Haushaltsgeräte).

25

Bevorzugte andere Zusammensetzungen, in Form von WeichRezepturen sind für Drahtummantelungen, Kabelisolierungen,
Dekorationsfolien, Dachfolien, Schaumstoffe, Agrarfolien,
Schläuche, Dichtungsprofile, Fußböden, KFZ-Teile, Weich5 Folien, Spritzgussteile, Bürofolien und Folien für
Traglufthallen geeignet.
Beispiele für die Anwendung der erfindungsgemäßen
Zusammensetzungen als Plastisole sind Kunstleder, Fußböden,
Textilbeschichtungen, Tapeten, Coil-Coatings und
10 Unterbodenschutz für Kraftfahrzeuge, Beispiele für SinterPVC-Anwendungen der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen
sind Slush, Slush Mould und Coil-Coatings sowie in E-PVC

Zweckmäßig kann die Einarbeitung der Stabilisatoren nach folgenden Methoden erfolgen: als Emulsion oder Dispersion (eine Möglichkeit ist z. B. die Form einer pastösen Mischung, ein Vorteil der erfindungsgemäßen Kombination besteht bei dieser Darreichungsform in der Stabilität der Paste); als Trockenmischung während des Vermischens von Zusatzkomponenten oder Polymermischungen; durch direktes Zugeben in die Verarbeitungsapparatur (z. B. Kalander, Mischer, Kneter, Extruder und dergleichen) oder als Lösung oder Schmelze bzw. als Flakes oder Pellets in staubfreier
Form als One-Pack.

für Luvitherm-Folien.

Das erfindungsgemäß stabilisierte PVC, das die Erfindung ebenfalls betrifft, kann auf an sich bekannte Weise hergestellt werden, wozu man unter Verwendung an sich bekannter Vorrichtungen wie der oben genannten Verarbeitungsapparaturen die erfindungsgemäße Stabilisatormischung und gegebenenfalls weitere Zusätze mit dem PVC vermischt. Hierbei können die Stabilisatoren

26

PCT/EP01/14290

einzeln oder in Mischung zugegeben werden oder auch in Form sogenannter Masterbatches.

Das nach vorliegender Erfindung stabilisierte PVC kann auf bekannte Weisen in die gewünschte Form gebracht werden. Solche Verfahren sind beispielsweise Mahlen, Kalandrieren, Extrudieren, Spritzgießen oder Spinnen, ferner Extrusions-Blasen. Das stabilisierte PVC kann auch zu Schaumstoffen verarbeitet werden. Gegenstand der Erfindung ist somit auch ein Verfahren zur Stabilisierung chlorhaltiger Polymere durch Zusatz der erfindungsgemäßen Stabilisatormischung zu einem chlorhaltigen Polymer, wie auch Gegenstände, die PVC enthalten, das durch die erfindungsgemäße Stabilisatormischung stabilisiert ist.

15

Ein erfindungsgemäß stabilisiertes PVC eignet sich z. B. besonders für Hohlkörper (Flaschen), Verpackungsfolien (Tiefziehfolien), Blasfolien, Rohre, Schaumstoffe, Schwerprofile (Fensterrahmen), Lichtwandprofile, Bauprofile, Folien (auch Luvitherm), PVC-Rohre, Profile, 20 Sidings, Fittings, Bürofolien und Apparatur-Gehäuse (Computer, Haushalteräte). Das erfindungsgemäße PVC eignet sich besonders für Halbhart- und Weich-Rezepturen, insbesondere in Form von Weichrezepturen für Drahtummantelungen, Kabelisolierungen, Fußböden, Tapeten, 25 KFZ-Teile, Weich-Folien, Spritzgussteile oder Schläuche, welche besonders bevorzugt sind. In Form von Halbhart-Rezepturen eignet sich das erfindungsgemäße PVC besonders für Dekorationsfolien, Schaumstoffe, Agrarfolien,

Schläuche, Dichtungsprofile und Bürofolien. 30 Beispiele für die Anwendung des erfindungsgemäßen PVC als Plastisol sind Kunstleder, Fußböden, Textilbeschichtungen, Tapeten, Coil-Coatings- und Unterbodenschutz für Kraftfahrzeuge.

Beispiele für Sinter-PVC-Anwendungen des erfindungsgemäß stabilisierten PVC sind Slush, Slush-Mould und Coil-Coatings für Plastisol-, Halbhart- und Weich-Rezepturen.
Näheres hierzu siehe "Kunststoffhandbuch PVC", Band 2/2, W.
Becker/H. Braun, 2. Aufl., 1985, Carl Hanser Verlag, Seiten 1236 - 1277.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung, ohne sie jedoch zu beschränken. Teile- und Prozentangaben beziehen 10 sich, wie auch in der übrigen Beschreibung, auf das Gewicht.

Beispiel 1:

WO 02/48249

Eine Trockenmischung bestehend aus

	D1110 120011011	
15	100,0 Teile	$Evipol^{1}$ SH 5730 = PVC K-Wert 57
	5,0 Teile	Paraloid ²⁾ BTA III N 2 = MBS-
		(=Methylmethacrylat-Butadien-Styrol) Modifier
	0,5 Teile	$Paraloid^{2}$ K 120 N = Acrylat
		Verarbeitungshilfe
20	0,5 Teile	Paraloid ²⁾ K 175 = Acrylat Verarbeitungshilfe
	0,3 Teile	Wachs E = Esterwachs (Montan Wachs) (ex BASF)
	1,0 Teile	Loxiol® G 16 = Fettsäurepartialester des
		Glycerins (ex Henkel)
	3,0 Teile	ESO = epoxidiertes Sojabohnenöl
25	0,6 Teile	30%ige wäßrige Natriumperchlorat-Lösung

und jeweils 0.4 Teile eines in der Tabelle 1 angegebenen Stabilisators wurde auf einem Mischwalzwerk 5 Minuten bei 180°C gewalzt. Vom gebildeten Walzfell wurde der Yellowness Index (YI) nach ASTM D-1925-70 bestimmt. Die Ergebnisse sind der Tabelle 2 zu entnehmen. Geringe YI- Werte bedeuten eine gute Stabilisierung bzw. Anfangsfarbe.

30

¹⁾ Markenzeichen der Firma EVC

²⁾ Markenzeichen der Firma Rohm & Haas

Tabelle 1

Stabilisator	Formel
1	N (СH ₂ −СH ₂ −ОН) ₃
2	$+CH_2-N(CH_2-CH_2-OH)_2$
3	N (СH ₂ −СH−СH ₃) ₃ ОН
4	$\left\{ \text{CH}_2 - \text{N} + \left(\text{CH}_2 - \text{CH} - \text{CH}_3 \right)_2 \right\}_2$
5	ⁿ C ₄ H ₉ -N (CH ₂ -CH ₂ -OH) ₂
6	$(^{n}C_{4}H_{9})_{2}N - CH_{2} - CH_{2} - OH$
7	$^{n}C_{4}H_{9}$ -O-CH ₂ -CH-CH ₂ -N $+$ CH ₂ -CH ₂ -OH) ₂ OH
8	$(HO-CH_2)_3$ $C-N(CH_2-CH_2-OH)_2$
9	Oleyl-N+CH ₂ -CH ₂ -OH) ₂
10	$^{n}C_{18}H_{37}-N\left(CH_{2}-CH_{2}-OH\right)_{2}$
11	N-CH ₂ -CH ₂ -OH
12	N-CH ₂ -CH-CH ₂ -OH

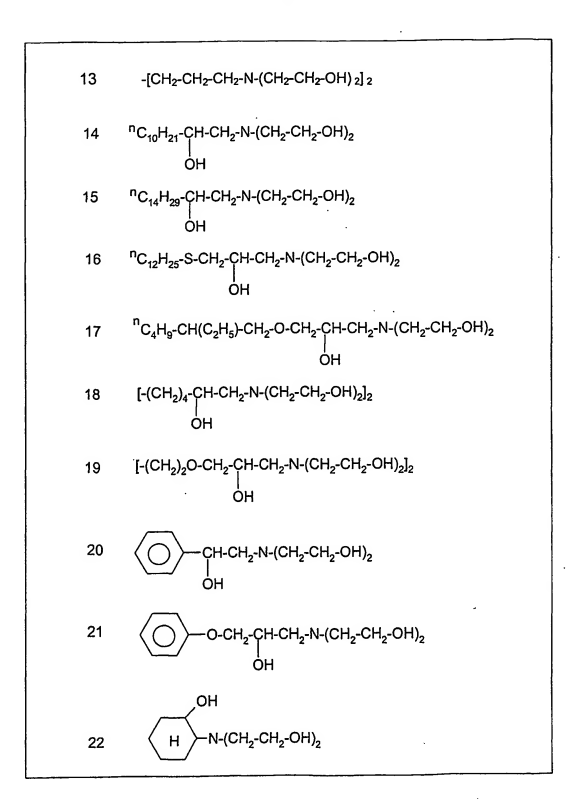


Tabelle 2

Stabilisator	YI-Wert des Walzfells
ohne Stabilisator	40,17
1	9,49
2	25,14
3	14,15
4	14,46
5	12,96
6	12,80
7	12,96
8	16,41
9	10,94
10	11,02
11	13,79
12	14,29
13	13,92

Es zeigt sich, daß die Verwendung von Alkanolaminen in

Kombination mit einer Natriumperchlorat-Formulierung zu
einer deutlichen Stabilisierung des chlorhaltigen Polymers
führt.

Beispiel 2:

10

Eine Trockenmischung bestehend aus

100,0 Teile Solvic 168 PE = PVC K-Wert 68

31

und jeweils x Teile eines in der Tabelle 1 angegebenen Stabilisators wurden auf einem Mischwalzwerk 5 Minuten bei 180°C gewalzt. Vom gebildeten Walzfell wurde der Yellowness Index (YI) nach ASTM D-1925-70 bestimmt. Die Ergebnisse sind der Tabelle 3 zu entnehmen. Geringe YI- Werte bedeuten eine gute Stabilisierung bzw. Anfangsfarbe.

Tabelle 3

Stabilisator	X Teile	YI-Wert des Walzfells
Ohne Stabilisator		45,91
1	0,2	28,88
3	0,2	27,16
5	0,22	31,15
7	0,31	31,09

15

20

5

Es zeigt sich, daß die Verwendung von Alkanolaminen in Kombination mit einer Natriumperchlorat-Formulierung zu einer deutlichen Stabilisierung des chlorhaltigen Polymers führt.

32

Beispiel 3: Statischer Hitzetest

Eine Trockenmischung M 1 bestehend aus

5

U			
	100,0 1	Ceile	$Evipol^{1)}$ SH 5730 = PVC K-Wert 57
	5,0 T	eile!	Paraloid ²⁾ BTA III N 2 = MBS-
			(=Methylmethacrylat-Butadien-Styrol) Modifier
	0,5 T	Ceile	Paraloid ²⁾ K 120 N = Acrylat
10			Verarbeitungshilfe
	0,5 T	Ceile	Paraloid ²⁾ K 175 = Acrylat Verarbeitungshilfe
	0,3 T	Ceile	Wachs E = Esterwachs (Montan Wachs) (ex BASF)
	1,0 T	eile!	Loxiol [®] G 16 = Fettsäurepartialester des
			Glycerins (ex Henkel)
15	3,0 T	eile!	ESO = epoxidiertes Sojabohnenöl

und die in Tabelle 1 angegebenen Stabilisatoren wurde auf einem Mischwalzwerk 5 Minuten bei 180°C gewalzt. Vom gebildeten Walzfell wurden Testfolienstreifen von 0,3 mm

20 Dicke entnommen. Die Folienproben wurden in einem Ofen (=Mathis-Thermo-Takter) bei 190°C thermisch belastet. Im zeitlichen Abstand von 3 Minuten wurde der Yellowness Index (YI) nach ASTM D-1925-70 bestimmt. Die Ergebnisse sind der folgenden Tabelle 4 zu entnehmen. Geringe YI- Werte bedeuten eine gute Stabilisierung.

Tabelle 4

Min.	M 1 + 0,6 Tle	M 1 + 0,6 Tle	M 1 + 0,6 Tle
	NAP 30 ⁴⁾	NAP 304)	NAP 30 ⁴⁾
	YI-Wert	+ 0,4 Tle Stab. 1	+ 0,4 Tle Stab. 1
			+0,75 Tle CH 300 ³⁾
0	58,12	9,03	5,57
3	Abbruch	12,68	7,28
6		15,62	9,16
9		21,72	12,22
12		33,24	18,55
15		51,93	29,97
18		Abbruch	51,35

³⁾ Mark CH 300 = gemischtes Aryl/Alkyl-phosphit (ex Crompton)

5

Es zeigt sich, daß die Verwendung von Alkanolaminen in Kombination mit einer Natriumperchlorat-Formulierung zu einer deutlichen Stabilisierung des chlorhaltigen Polymers führt, wobei die Stabilisierung durch Zugabe von Aryl/Alkyl-phosphit noch weiter gesteigert werden kann.

Beispiel 4: Statischer Hitzetest

Eine Trockenmischung bestehend aus

15

20

100,0 Teile Evipol¹⁾ SH 7020 = PVC K-Wert 70

20,0 Teile Dioctylphtalat

3,0 Teile ESO = epoxidiertes Sojabohnenöl

x Teile Stabilisator 1 oder 3

y Teile 30%ige Natriumperchlorat-Lösung in Butyldiglykol

⁴⁾NAP 30 = 30%ige wäßrige Natriumperchlorat-Lösung

34

wurde auf einem Mischwalzwerk 5 Minuten bei 180°C gewalzt. Vom gebildeten Walzfell wurden Testfolienstreifen von 0,3 mm Dicke entnommen. Die Folienproben wurden in einem Ofen (=Mathis-Thermo-Takter) bei 190°C thermisch belastet. Im zeitlichen Abstand von 5 Minuten wurde der Yellowness Index (YI) nach ASTM D-1925-70 bestimmt. Die Ergebnisse sind den folgenden Tabelle 5A und 5B zu entnehmen. Geringe YI- Werte bedeuten eine gute Stabilisierung.

10

Tabelle 5A

Min	Stabilisator 1	NaClO4-Lsg.	Stab. 1 = 0.5 Teile	
	0.7 Teile 0.7 Teile		NaClO ₄ -Lsg. = 0.2 Teile	
	YI-Wert	YI-Wert	YI-Wert	
0	18,83	8,96	6,03	
5	24,23	9,02	6,58	
10	41,72	24,19	10,08	
15	Abbruch	45,54	20,44	

Tabelle 5B

Min	Stab. 3 = 0.6 Teile	Stab. 3 = 0.6 Teile
		$NaClO_4$ -Lsg. = 0.2 Teile
	YI-Wert	YI-Wert
0	25,72	5,71
5	32,13	6,43
10	55,20	8,65
15		16,32

35

Es zeigt sich, daß erst die synergistische Kombination von a) des Alkanolamins 1 bzw. 3 und b) der Natriumperchlorat-Formulierung zu einer sehr guten Stabilisierung des chlorhaltigen Polymers führt.

5

Beispiel 5: Statischer Hitzetest

Eine Trockenmischung bestehend aus

- 10 100,0 Teile Evipol¹⁾ SH 7020 = PVC K-Wert 70
 44,0 Teile Dioctylphtalat
 6,0 Teile ESO = epoxidiertes Sojabohnenöl
 0,26 Teile Stabilisator 3 (Tabelle 6A), Stabilisator 9
 (Tabelle 6B)
 15 0,04 Teile Natriumperchlorat x 1 H₂O
 0,3 Teile Loxiol[®] G 71 S = Pentaerythrit-AdipatComplexester-Gleitmittel
 0,2 Teile Calciumstearat
- und jeweils 0,6 Teile eines Phosphits wie in den Tabellen 6A und 6B angegeben wurde auf einem Mischwalzwerk 5 Minuten bei 180°C gewalzt. Vom gebildeten Walzfell wurden Testfolienstreifen von 0,5 mm Dicke entnommen. Die Folienproben wurden in einem Ofen (= Mathis-Thermo-Takter) bei 190°C thermisch belastet. Im zeitlichen Abstand von 3 Minuten wurde der Yellowness Index (YI) nach ASTM D-1925-70 bestimmt. Die Ergebnisse sind den folgenden Tabelle 6A und 6B zu entnehmen.

36

Tabelle 6A Stabilisator 3

Min	Ohne Phosphit	CH 3003)	CH 302 ⁵⁾	CD 37-0038 ⁶⁾	CH 3047)
	YI-Wert	YI-Wert	YI-Wert	YI-Wert	YI-Wert
0	10,26	6,79	7,05	6,19	6,37
3	11,00	7,13	7,65	7,17	6,71
6	14,31	7,98	8,55	8,07	7,56
9	20,65	9,27	10,02	9,58	8,48
12	23,13	10,41	12,00	11,26	9,79
15	28,18	12,58	14,33	21,87	12,09
18	37,32	17,04	18,84	28,28	24,37
21	41,42	24,65	25,04	33,29	30,66
24		30,85	31,79	39,44	36,46
27		36,40	36,37		41,41
30		41,68	40,81		

³⁾ Mark CH 300 = gemischtes Aryl/Alkyl-phosphit (ex Crompton)

10

⁵⁾ Mark CH 302 = gemischtes Alkyl-nonylphenylphosphit (ex Crompton)

^{5 6} CD 37-0038 = Propylenglycol-Bis(didecylphosphit) (ex Crompton)

⁷⁾ Mark CH 304 = Tris-isodecyl-phosphit (ex Crompton)

37

Tabelle 6B Stabilisator 9

Min	Ohne Phosphit	CH 302 ⁵⁾
	YI-Wert	YI-Wert
0	10,10	8,48
3	10,13	8,98
6	10,22	8,91
9	10,60	8,81
12	12,33	9,28
15	16,36	10,03
. 18	19,16	10,94
21	24,75	12,13
24	30,42	14,53
27	36,77	18,89
30 .	43,05	26,16

⁵⁾ Mark CH 302 = gemischtes Alkyl-nonylphenylphosphit (ex Crompton)

5 Es zeigt sich, dass die Stabilisierung des chlorhaltigen Polymers durch Verwendung von Alkanolaminen in Kombination mit einer Natriumperchlorat-Formulierung durch Zugabe von Phosphiten noch weiter gesteigert werden kann.

38

Beispiel 6: Statischer Hitzetest

Eine Trockenmischung bestehend aus

5 100,0 Teile Vinnolit H 2264 = PVC K-Wert 64 ex Vinnolit

4,0 Teile Kronos 2220 = Titandioxid ex Kronos

6,0 Teile Omyalite 95 T = Kreide ex Omya

1,0 Teile Paraloid²⁾ K 125 = Acrylcopolymer

0,4 Teile Loxiol® G 60 = Distearylphthalat

10 0,2 Teile Loxiol® G 21 = Hydroxystearinsäure

0,6 Teile Marklube 367 = Paraffinwachs ex Crompton

2,0 Teile Alkamizer II = Hydrotalcit ex Kyowa

0,9 Teile Stabilisator 1 (gem. Tab. 1)

0,1 Teile Natriumperchlorat

15

und jeweils 0,4 Teile eines Polyols (wie Penta /Dipentaerythrit oder THEIC) und/oder 0,6 Teile CH 300³⁾ wurden auf einem Mischwalzwerk 5 Minuten bei 180 °C gewalzt. Vom gebildeten Walzfell wurden

Testfolienstreifen von 0,4 mm Dicke entnommen. Die Folienproben wurden in einem Ofen (= Mathis-Thermo-Takter) bei 190 °C belastet. Im zeitlichen Abstand von 3 Minuten wurden die Yellowness Indices (YI) nach ASTD 1925-70 bestimmt. Die Ergebnisse sind der Tabelle 7 zu entnehmen.

25

30

Tabelle 7

				·	<u> </u>			
Min	Beispiel 6	Beispiel	Beispiel	Beispiel	Beispiel	Beispiel	Beispiel	Beispiel 6
	ohne Stab.	6	6	6	6	6	6	+ Penta-
1	1	1	+	+	+	+	+ THEIC ⁸⁾	erýthrit
	YI-Wert		Penta-	Dipenta-	THEIC ⁸⁾	CH 3003)	+ CH 300 ³⁾	+ CH 3003)
		YI-Wert	erythrit	erythrit				Yl-Wert
·			YI-Wert	YI-Wert	YI-Wert	YI-Wert	YI-Wert	
0	20,16	9,36	8,63	8,89	8,11	6,48	6,41	6,22
3	20,59	9,23	8,80	9,02	8,56	6,55	6,45	6,34
6	24,69	9,57	9,03	9,37	8,45	6,66	6,53	6,41
9	30,83	11,05	9,49	10,57	8,84	7,38	6,79	6,56
12		16,31	12,23	14,47	10,28	8,97	7,88	7,64
15		24,63	17,25	21,37	14,22	11,42	9,51	9,43
18		31,60	23,49	28,24	18,59	16,04	12,48	12,56
21		36,46	29,65	32,69	23,74	21,78	16,25	16,77
24		38,99	32,81	36,87	27,76	30,50	22,26	22,85
27		40,58	35,24	39,12	31,24	36,33	28,03	28,87
30		41,61	37,17	40,36	33,18	39,40	32,50	32,20

⁸⁾ Trishydroxyethylisocyanurat

5 Es zeigt sich, dass die Stabilisierung des chlorhaltigen Polymers durch Verwendung von Alkanolaminen in Kombination mit einer Natriumperchlorat-Formulierung durch Zugabe von Phosphiten oder Polyolen oder deren Kombinationen noch weiter gesteigert werden kann.

40

Beispiel 7: PVC-PreBplatte

Eine Trockenmischung bestehend aus

· 5	100,0 Teile	$Evipol^{1}$ SH 7020 = PVC K-Wert 70
	47,0 Teile	Dioctylphthalat
	3,0 Teile	ESO = epoxidiertes Sojabohnenöl
	0,3 Teile	Loxiol® G 71 S = Pentaerythrit-Adipat
		Complexester-Gleitmittel
10	0,1 Teile	Calciumstearat
	0,5 Teile	30%ige Natriumperchlorat-Lösung in
		Butyldiglykol (außer bei 1*)
	und je 1,0 Teile	eines Stabilisators aus Tabelle 1

- wurde auf einem Mischwalzwerk 5 Minuten bei 180 °C gewalzt. Vom gebildeten Walzfell wurde eine Preßplatte bei 180 °C in einer vorgeheizten Etagen-Plattenpresse verpreßt. Stärke der Preßplatte 2 mm, Preßdauer 2 Minuten.
- Von dieser Preßplatte wurde der Yellowness Index (YI) nach ASTM D 1925 70 und die Transparenz in % nach ASTM D 2805-80 gemessen. Die Ergebnisse sind der Tabelle 8 zu entnehmen.
- 25 Geringe YI-Werte bedeuten eine gute Stabilisierung bzw. Anfangsfarbe. Hohe Prozentzahlen bedeuten eine gute Transparenz.

41

Tabelle 8

Stabilisator	1*	1	14	15	16	17	18	19
YI-Wert	70,3	28,0	15,5	15,2	12,8	15,4	29,57	26,21
Transparenz	80,3	73,2	97,2	97,5	97,5	98,1	86,80	84,28

^{*}Stabilisator 1 in Abwesenheit von 0,5 Tle 30%ige Natriumperchlorat-Lsg.

5

Stabilisator	_	3	13	20	21	22
YI-Wert	58,4	16,59	25,42	14,2	14,6	13,4
Transparenz	90,1	93,80	86,80	98,6	98,7.	98,6

Es zeigt sich, daß die Verwendung von Alkanolaminen in Kombination mit einer Natriumperchlorat-Formulierung zu einer deutlichen Stabilisierung des chlorhaltigen Polymers führt.

42

Patentansprüche

 Stabilisatormischung zur Stabilisierung von chlorhaltigen Polymeren, umfassend mindestens

- a) ein Perchlorat-Salz und
 - b) ein Alkanolamin der Formel (I)

$$R^{1}$$
 $(CHR_{a}^{3})_{y}$
 CHR_{b}^{3}
 OH

worin bedeuten

15 x = 1, 2 oder 3;

5

10

20

y = 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

n = 1 - 10;

 R^1 , R^2 = unabhängig voneinander H, C_1 - C_{22} -Alkyl, -[- $(CHR^3_a)_y$ - CHR^3_b -O-]_n-H, -[- $(CHR^3_a)_y$ - CHR^3_b -O-]_n-CO- R^4 , C_2 - C_{20} -Alkenyl, C_2 - C_{18} -Acyl, C_4 - C_8 -Cycloalkyl, welches in R-Stellung OH-substituiert sein kann, C_6 - C_{10} -Aryl, C_7 - C_{10} -Alkaryl oder C_7 - C_{10} -Aralkyl, oder wenn K = 1, können K1 und K2 zusätzlich zusammen mit dem K1 einen geschlossenen 4-10 gliedrigen Ring aus

Kohlenstoffatomen und gegebenenfalls bis zu 2 Heteroatomen bilden, oder wenn x=2, kann R^1 zusätzlich für C_2 - C_{18} -Alkylen stehen, das an beiden β - Kohlenstoff-atomen mit OH substituiert und/oder durch 1 oder mehrere O-Atome und/oder 1 oder mehrere NR^2 -

30 Gruppen unterbrochen sein kann, oder für dihydroxysubstituiertes Tetrahydro-dicyclopentadienylen, dihydroxysubstituiertes Ethylcyclohexanylen, dihydroxysubstituiertes 4,4'-

(Bisphenol-A-dipropylether) ylen, Isophoronylen, Dimethylcyclohexanylen, Dicyclohexylmethanylen oder 3,3'-Dimethyldicyclohexyl-methanylen stehen, und wenn x = 3, kann R¹ zusätzlich für trihydroxysubstituiertes (Tri-N-propylisocyanurat) triyl stehen; R³a,R³b = unabhängig voneinander C¹-C²²-Alkyl, C²-C6-Alkenyl, C6-C¹0-Aryl, H oder CH²-X-R⁵, wobei X = 0, S, -O-CO- oder -CO-O-; R⁴ = C¹-C¹8-Alkyl/Alkenyl oder Phenyl; und

43

- 10 $R^5 = H$, $C_1-C_{22}-Alkyl$, $C_2-C_{22}-Alkenyl$ oder $C_6-C_{10}-Aryl$.
 - Stabilisatormischung zur Stabilisierung von chlorhaltigen Polymeren, umfassend mindestens
 - a) ein Perchlorat-Salz und
- b) ein Umsetzungsprodukt aus einem mono- oder polyfunktionellen Epoxid und Ammoniak oder einem mono- oder polyfunktionellen Dialkyl(Aryl)- oder Monoalkyl(Aryl)amin.
- Stabilisatorgemisch gemäß Anspruch 1 oder 2, wobei das polyfunktionelle Epoxid Dicyclopentadien-diepoxid, Vinyl-cyclohexen-diepoxid, Bisphenol-A-diglycidylether oder Trisglycidylisocyanurat und das Dialkylamin Diethanolamin oder Diisopropanolamin und das
 Monoalkylamin Monoethanolamin oder Monoisopropanolamin darstellt.
- 4. Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei in der Verbindung mit der allgemeinen Formel (I) R_a^3 und R_b^3 unabhängig voneinander H oder CH_3 sind und Y=1 ist.
- 5. Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei in der Verbindung mit der allgemeinen Formel (I) $R^1 = R^2 = CH_2-CHR^3_b-OH \text{ ist.}$
 - 6. Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei die Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

44

WO 02/48249 PCT/EP01/14290

Tris(2-hydroxy-1-propyl)amin, Tris(2-hydroxyethyl)amin, Bis(2-hydroxyethyl)-2-hydroxy-1-propyl)amin oder Alkyl/Alkenyl-bis(2-hydroxyethyl)amin, Alkyl/Alkenyl(2-hydroxy-1-propyl)amin, N-(2-Hydroxyhexadecyl)diethanolamin, N-(2-hydroxy-3-octyloxy-propyl)diethanolamin, N-(2-hydroxy-3-decyloxy-propyl)diethanolamin oder Gemischehiervor sind.

5

30

- 7. Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei das Perchlorat-Salz eine Verbindung der Formel M(ClO₄)_n ist, wobei M für Li, Na, K, Mg, Ca, Sr, Ba, Zn, Al, La, Ce oder ein Hydrotalcitschichtgitterkation steht; n ist entsprechend der Wertigkeit von M 1, 2 oder 3 oder bei Vorliegen eines Hydrotalcitschichtgitterkations O < n ≤ 1.</p>
- 8. Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 7,
 20 wobei in dem Perchlorat-Salz M = Na oder K und n = 1
 ist.
- Stabilisatormischungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis
 zusätzlich ein Enamin, ein Indol oder einen
 Harnstoff enthaltend.
 - 10. Stabilisatormischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, zusätzlich einen entwässerten Hydrotalcit oder einen Zeolith enthaltend.

11. Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, der zusätzlich gegebenenfalls Metallseifen enthält und/oder gegebenenfalls einen weiteren Stoff aus der Gruppe der Polyole und Disaccharidalkohole,

Glycidylverbindungen, Hydrotalcite, Alkali/Erdalkalialumosilikate, Alkali/Erdalkalihydroxide/oxide oder -(hydrogen)carbonate
oder -carboxylate, Füllstoffe/Pigmente, Weichmacher,

35

45

Antioxidantien, Lichtschutzmittel, optische Aufheller, Gleitmittel und epoxidierte Fettsäureester enthält.

PCT/EP01/14290

- 12. Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis
 11, wobei zusätzlich ein Phosphit enthalten ist
 und/oder mögliche Reaktionsprodukte von Phosphit mit
 der Komponente a) und/oder b).
- 13. Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis
 12, wobei das zusätzliche Phosphit
 Distearylpentaerythrit-diphosphit, Triphenylphosphit,
 Tris-nonylphenylphosphit, Phenyldidecylphosphit,
 Poly(dipropylenglykol)phenyl-phosphit, Tetraphenyldipropylenglykol-diphosphit, Tetra-isodecyldipropylenglykol-diphosphit, Trisdipropylenglykolphosphit, Decyldiphenylphosphit,
 Trioctylphosphit, Trilaurylphosphit oder
 (Nonylphenyl_{1,5}-C₁₂/C₁₃-alkyl)_{1,5}-phosphit ist.
- 20 14. Zusammensetzung, enthaltend ein chlorhaltiges Polymer und eine Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 13.
- 25 15. Zusammensetzung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß bezogen auf 100 Gew.-Teile chlorhaltiges Polymer, 0,01-10 Gew.-Teile der Verbindung der allgemeinen Formel (I) und 0,001-5 Gew.-Teile des Perchlorat-Salzes und gegebenenfalls 0,05-5 Gew.-Teile eines Phosphits enthalten sind.
 - 16. Verfahren zur Stabilisierung von chlorhaltigen Polymeren durch Zusatz einer Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 13 zu einem chlorhaltigen Polymer.

46

17. Verfahren zur Stabilisierung von chlorhaltigen Polymeren gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß das chlorhaltige Polymer Weich-PVC darstellt.

5 18. Verfahren zur Stabilisierung von chlorhaltigen Polymeren gemäß Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß das Weich-PVC zur Herstellung von Fußböden, KFZ-Teilen, Weich-Folien, Schläuchen, Spritzgußteilen oder Drahtummantelung dient.

10

- 19. Verfahren zur Stabilisierung von chlorhaltigen Polymeren gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß das chlorhaltige Polymer Hart-PVC darstellt.
- 15 20. Verfahren zur Stabilisierung von chlorhaltigen Polymeren gemäß Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß das chlorhaltige Polymer zur Herstellung von Folien (auch Luvitherm), PVC-Rohren oder Profilen dient.

20

21. Gebrauchsgegenstände, enthaltend PVC, welches durch eine Stabilisatormischung nach einem der Ansprüche 1 bis 13 stabilisiert ist.